EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

05331049

PUBLICATION DATE

14-12-93

APPLICATION DATE

: 29-05-92

APPLICATION NUMBER

: 04163857

APPLICANT: POLA CHEM IND INC:

INVENTOR: MACHIDA HIROSHI;

INT.CL.

A61K 9/06 A61K 31/19 A61K 31/195 A61K 31/405 A61K 31/54 A61K 31/56 A61K

31/60 A61K 47/24

TITLE

ANTIPHLOGISTIC AND ANALGESIC MEDICINE FOR EXTERNAL USE

ABSTRACT: PURPOSE: To provide an antiphlogistic and analgesic medicine for external use, containing a non-steroidal and/or steroidal antiphlogistic and analgesic agent as the active component and phosphatidyl inositol as the base component and excellent in percutaneous absorption, safety and stability.

> CONSTITUTION: This medicine contains a non-steroidal antiphlogistic and analgesic. agent (e.g. indometacin or methyl salicylate) and/or a steroidal antiphlogistic and analgesic agent (e.g. hydrocortisone or prednisolone) as the active component in an amount of 0.001 to 5wt.% based on the whole external preparation and phosphatidyl inositol as the base component in an amount of 0.1 to 30wt.%. Preparation is possible into a dosage form such as liquid, colloidal solution, emulsified lotion, hydrophilic cream, aqueous gel, hydrophobic cream or ointment. This medicine is applicable to inflammatory diseases such as eczema, lichen, ichthyosis, psoriasis, muscle pain and arthritics.

COPYRIGHT: (C)1993,JPO&Japio

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-331049

(43)公開日 平成5年(1993)12月14日

(51) Int.Cl. ⁶ A 6 1 K	9/06 31/19 31/195 31/405 31/54	識別記号 F AAH ABE	庁内整理番号 7329-4C 8413-4C 8413-4C 9360-4C 9360-4C	F I 審査請求	未請求	技術 請求項の数4(全 9 頁) 最終	表示箇所
(21)出願番号	}	特顏平4-163857 平成4年(1992) 5 J	月29日	(72)	出版。	000113470 ポーラ化成工業株式会社 静岡県静岡市弥生町6番48号 横溝 優一 神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560 化成工業株式会社戸塚研究所内 萬谷 広道 神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560 化成工業株式会社戸塚研究所内 真知田 宏 神奈川県横浜市戸塚区柏尾町560 化成工業株式会社戸塚研究所内	ボーラ

(54) 【発明の名称】 消炎鎮痛外用剤

(57) 【要約】

【目的】 薬効成分の経皮吸収性に優れ、安全性、安定性も良好な消炎鎮痛外用剤を提供する。

【構成】 薬効成分として非ステロイド系及び/又はステロイド系消炎鎮痛薬物と、基剤成分としてフォスファチジルイノシトールとを外用剤に配合する。

【特許舒求の位囲】

【請求項3】 ステロイド系消炎鎮痛蒸物が、ヒドロコルチゾン、ブレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、ペタメタゾン、デキサメタゾン、トリアムシノロン、トリアムシノロンアセトニド、フルメタゾン、フルオシノニド、ベクロメタゾン、フルオシノロン、フルドキシコルチド、モメタゾン、クロベタゾン、クロベタゾール及びこれらステロイドのエステル、ケタール、アセタール及び、ステロイドのエステル、ケタール、アセタール及び、ステロイドのエステル、ケタールである。

【謝求項4】 フォスファチジルイノシトールの含有量が外用剤全型に対して0.1~30室員名である蔚求項1記録の消炎鎮縮外用剤。

[発明の詳細な説明]

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は消炎鎮痛外用剤に関し、 詳しくは来効成分として非ステロイド及び/又はステロイド系消炎鎮痛薬物を含む消炎鎮痛外用剤に関する。 【0002】

【従来の技術】現在市販されている非ステロイド系消炎 飲腐外用剤(インドメタシン、ケトプロフェンなどの非 ステロイド系消炎鎮痛薬物を含むもの)及びステロイド 系消炎鎮痛外用剤(酢酸ヒドロコルチゾンやプレドニゾロンなどのステロイド系消炎鎮痛薬物を含むもの)の剤 型には、水性ゲル飲容剤、溶液剤、クリーム剤、テープ 剤などがある。溶液剤はその使用性、 簡便性の良さから、 クリーム剤は、 保湿性などの付随した感触の良さから、 また、テープ剤は薬物の徐放化という利点から使用されている。その中でもゲル飲育剤は、 特に経皮吸収性が優れていることから非ステロイド系及びステロイド系 消炎鎮痛外用剤の剤型として広く使用されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら前述のようなゲル飲む剤は、薬効成分である非ステロイド系消炎 鉱瘤薬物やステロイド系消炎紅瘤薬物の溶解性、経皮吸収性の向上を目的として多量の低級アルコール(エタノール、イソプロパノールなど)及び多価アルコール(プロビレングリコール、ボリエチレングリコール 3 0 0 . 50 ポリエチレングリコール400など)を必須成分として 含有しているため、皮膚に対する刺激性という安全性面 から問題がある。

【0004】また、このゲル飲育剤を皮膚に塗布したとき通常は塗布面を密封するという手段を採らないため、基剤中の低級アルコールは直ちに探散し、薬効成分の結晶が折出するという問題もあるし、又その結果、薬効成分の経皮吸収性が妨げられるという問題もある。

【0005】一方、経皮吸収促進剤の配合によって薬効成分の経皮吸収性向上を目指した研究も行なわれてる。 経皮吸収促進剤としては、ジメチルスルフォキシド (DMSO) やジメチルフォルムアミド (DMF) などが知られている。しかし、経皮吸収性を向上するには、多型の経皮吸収促進剤の添加が必要なので、前配アルコール類と同様、経皮吸収促進剤の皮巾に対する刺激性などの安全性面から問題があり、また経皮吸収促進効果において満足できるものとは首えず、未だ実用化に至っていないのが現状である。

[0006]

「課題を解決するための手段」以上のような状況において、本発明者らは上配問題点を解決するため和々位的した結果、消炎鎮痛禁的に特定の基剤成分を配合すれば、促皮吸収性、安全性、安定性共に優れた消炎致痛外用剤が得られることを見出し本発明を完成した。

【0007】すなわち本発明は、薬効成分として非ステロイド系及び/又はステロイド系消炎鎮瑠薬物と基剤成分としてフォスファチジルイノシトールとを含有する消炎鎮瑠外用剤を提供するものである。

【0008】以下、本発明を詳細に説明する。

【0009】 <1> 本発明の消炎鎮痛薬物 本発明の外用剤の蒸効成分として使用される消炎鎮痛薬物としては、非ステロイド系のものでは例えば、インドメタシン、サリチル酸メチル、サリチル酸グリコール、ジクロフェナクナトリウム、フルフェナム酸、プフェキサマック、イププロフェン、ザルトプロフェン、ナプロキセン、フルルピプロフェン、フルルピプロフェンアキセチル、フェンプフェン、メフェナム酸、ピロキシカム、アンピロキシカム、リシプフェン、テノキシカム、フェルピナク、オルセノンなどが挙げられる。

「【0010】また、ステロイド系のものでは何えば、ヒドロコルチゾン、プレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、ペタメタゾン、デキサメタゾン、トリアムシノロン、トリアムシノロンアセトニド、フルメタゾン、フルオシノニド、ペクロメタゾン、フルオシノロン、フルオメトロン、フルドキシコルチド、モメタゾン、クロペタゾン、クロペタゾール及びこれらステロイドのエステル(酪酸プロピオン酸ペタメタゾン等)、ケタール、アセタール及びヘミアセタール誘導体などが挙げられる。

30

イノシトールは、卵黄、大豆および動物の神経系等に由 来するもの又は化学合成物であり、抽出物の形で用いる 場合には純度的に50%以上、好ましくは70%以上、 特には90%以上のものが好ましく使用される。

【0012】 <3> 本発明の消炎鎮痛外用剤 本発明の消炎鎮痛外用剤を製造するには、基本的には非 ステロイド系及び/又はステロイド系消炎鎮痛薬物の1 種以上と、フォスファチジルイノシトールとを均一に混 合すればよい。

て異なるが、一般に外用剤全位に対し0.001~5% (重量%、以下同様) が好ましい。

【0014】フォスファチジルイノシトールの配合昼 は、対象とする適応症、剤型及び含有する消炎與痢薬物 の種類及び旦等によって異なるが、通常外用菜の全旦に 対して0.1~30%、好ましくは0.1~10%、特 に好ましくは0.2~7%である。フォスファチジルイ ノシトールの昼がこの뗩囲より少ないと薬剤の経皮吸収 効果が十分でなく、必要以上に使用しても効果がそれに 比例して増強されず皮膚がべたつく等の好ましくない作 20 用がでることがあるので前記箆囲が好会しい。尚、フォ スファチジルイノシトールの配合量は、フォスファチジ ルイノシトールの純度に基づいて決定される。

【0015】消炎鎮瀬莚物、フォスファチジルイソシト 一ルに加えて本発明の消炎鎮癌外用剤には、意図する用 途によって他の成分を配合することができ、常法により 各種のレオロジカルな性状を持つ疑剤を疑済することが 可能である。

【0016】このような剤型の種類としては、溶液、コ ロイド溶液、乳化ローション、O/Wクリーム(親水ク 30 リーム)、水性ゲルのような、水相が迎続性である水性 混合物や、溶液、W/Oクリーム(親油クリーム)、例 えばプラスチベースのようなゲル基剤、乳化剤を油脂に 添加した吸水飲食、親水飲食など、油相が遵統相である 油性混合物を製造することができ、さらにポリエチレン グリコール混合物等の非水性の水溶性基剤を製造するこ とができる。また、固体分散剤を添加した振とうローシ ョンのような感恩基剤の製造も可能である。

【0017】これらの剤型を製造するために使用される 油脂成分、乳化剤、分散剤、ゲル化剤としては、通常化 40 粧品や医薬用外用剤に使用される公知の物質を使用する ことができる。

【0018】油脂成分としては、飽和脂肪酸(C』~C 19) トリグリセライド、不飽和脂肪酸(C ~ C1) ト リグリセライド、直鎖脂肪酸(Ci ~Cin)トリグリセ ライド、分岐脂肪酸(Ci ~Ci+) トリグリセライド等 のトリグリセライド類、固体パラフィン、流動パラフィ ン、スクワレン、スクワラン、プリスタン、ワセリン、 マイクロクリスタリンワックス、ポリエチレン粉末等の

ル、ステアリルアルコール、オレイルアルコール等の脂 肪族高級アルコール類、パルミチン酸、ステアリン酸、 オレイン酸、リノレイン酸、リノール酸等の高級脂肪酸 類、ミツロウ、カルナウパロウ、原ロウ、ラノリン、水 添ラノリン、硬質ラノリン、カルデリラロウ等の高級脂 肪酸と高級アルコールとのエステル類、イソプロピルミ リステート、イソプロビルバルミテート等の高級脂肪酸 と低級アルコールとのエステル類などが使用できる。

【0019】乳化剤及び分散剤としては、アニオン系、 【0013】消炎鎮痛薬物の配合公は、その成分によっ 10 カチオン系、非イオン系界面活性剤の何れも使用できる が、皮口に対する刺激性の少ない点から非イオン系界面 活性剤を使うと有利である。非イオン系界面活性剤とし て、例えばグリセリルモノステアレート等の脂肪酸モノ グリセライド祭、ソルビタンモノラウレート等のソルビ タン脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレンステアレー ト等のポリオキシエチレン脂肪酸エステル額、ポリオキ・ シエチレンセチルエーテル、ボリオキシエチレンオレイ ルエーテル等のポリオキシエチレン高級アルコールエー テル類が挙げられる。

> 【0020】ゲル化剤としては、例えば、カルポキシメ チルセルロース、セルロースゲル、カーボボールゲル、 ポリピニルアルコール、ポリエチレングリコール、各種 ガム類を挙げることができる。これらの油脂成分、乳化 剤、分散剤及びゲル化剤は、単独であるいは組み合わせ て使用することができる。

【0021】本発明の消炎約郊外用剤には皮口に対する 湿忍作用を増加させて、整物の経皮吸収性をさらに向上 させるために保温剤を添加したり、また、皮膚に対して **静菌作用と共に冷却作用を与えるためにアルコールを添** 加することは有利である。保温剤としては、プロピレン グリコール、グリセリン、1,3-プチレングリコー ル、ジプロピレングリコール、エチレングリコール、 1, 4ープチレングリコール、ジグリセリン、トリグリ セリン等のポリグリセリン、グルコース、マルトース、 マルチトール、ショ舘、フラクトース、スレイトール、 エリスリトール、ソルビット、汲粉分解額等があげられ る。尚、保湿剤及びアルコールの添加量は、皮膚に対し て刺激を与えない程度とする。

【0022】本発明の消炎鎮稿外用剤には、さらに安定 性を増加するために、酸化防止剤、キレート剤、防腐剤 等を必要に応じて添加することが好ましい。酸化防止剤 としては、プチル化ヒドロキシトルエン、プチル化ヒド ロキシアニソール、トコフェロールピロ亜硫酸ナトリウ ム、アセトンソジウムビサルフェート等が挙げられる。 防腐剤としては、p-オキシ安息香酸のメチル、エチ ル、プロピル、プチルエステル(以下それぞれメチルパ ラペン、エチルパラペン、プロピルパラペン、ブチルパ ラベンという)、o-フェニルフェノール、デヒドロ酢 **砂及びその塩及びp−クレゾール、m−クレゾール、p** 炭化水森類、セチルアルコール、ヘキサデシルアルコー 50 -クロル-m-キシレノール等を使用することができ

る。キレート剤としてはEDTA (エチレンジアミンテトラ酢酸)、チオグリコール酸、チオ乳酸、チオグリセリンを使用することができる。

【0023】また、本発明の消炎鎮痛外用剤には、クエン酸、乳酸、酒石酸等を添加してpHを調節することが好ましい。調節すべきpHは、製剤の安定性に基づいて決定されるが、通常中性ないし弱酸性とすることが好ましい。また、必要に応じて香料を微量添加することができる。さらに、本発明の消炎鎮痛外用剤に、抗生物質、抗ヒスタミン剤、殺菌剤、ピタミン類を一つ以上組み合 10 わせて配合することもできる。

[0024]

【作用】本発明の消炎鎮癌外用剤は、基剤成分としてフォスファチジルイノシトールの作用により、前述のように各種の剤型に形成できる。しかもこれらの剤型においては、含有する消炎鎮癌薬物である非ステロイド及びステロイドの経皮吸収性が著しく増加し(パイオアベイラビリティ)、作用も増強するので湿疹、苦鮮、魚質症、飯角、筋肉痛、関節炎等の炎症性疾患に適用することに **

*より、その症状を消失、又は怪快させることができる。

【0025】また、本発明の消炎敏病外用剤は、前配基剤成分の使用により、有効成分である消炎敏瘤非ステロイド及びステロイドの損失がなく、しかも皮膚に長時間にわたり分散貯留せしめ、これらの非ステロイド及びステロイドの効果を有効に発揮せしめることができる。さらに、本発明の消炎敏症外用剤は、同様な理由から経時的に安定で、着色等の変化も少ない。

[0026]

【実施例】以下に、本発明の実施例を説明する。

【0027】 [実施例1~2、比较例1] オイルゲル 本発明の消炎領痢外用剤として、消炎鎮痢蒸物としてインドメタシンを含む実施例について説明する。尚、比较例としてはフォスファチジルイノシトールを除去したものを用いた。

【0028】 < 図 法>表1に記録の各成分を混合し、 オイルゲル状の消炎釣頭外用剤を製造した。 【0029】

【表1】

	寒 8	E 81	比使贸
	1	2	1
フォスファチジルイノシトール	0.45g	2.25g	-
流動パラフィン	19.18	17.3g	20.05g
ミリスチン酸オクチルドデシル	5.0g	5.0g	5.0g
ポリエチレン (MW500万)	7.5%	7.5g	7.5g
ラノリン	12.55	12.5g	12.5g
インドメタシン	0.45g	0.45g	0.45g

【0030】<消炎傾痛薬物の経皮吸収試験>上記の各実施例及び比較例の消炎鎮痛外用剤の消炎鎮痛薬物の経皮吸収透を、拡散セル試験法により例定した。除毛した40モルモット背部皮膚を摘出し、この皮膚をシンク(Sink)タイプの拡散セルに装着し、ドナー側に各実施例あるいは比較例の外用剤(検体)を堕布し、レセプター側には、pH7.4のリン酸緩衛生理食塩水を用い、3

7℃の恒温状態でレセプター倒より一定量サンプリング し、高速液体クロマトグラフィーによりレセプター側に 延皮透過してきた薬剤量を定量し、極皮吸収量とした。 48時間後の経皮吸収率を表2に示した。

[0031]

【表2】

	実施例 1	実施例 2	比饺例 1
経皮吸収率(48hs後)	9.8%	12.6%	8.5%

【0032】この結果から明かなように、本発明の消炎 鎮痛外用剤は、比較品に比べて薬物の経皮吸収を促進す る効果に優れている。

【0033】 [実施例3~4、比较例2] O/Wクリ ーム

次に、本発明の消炎鎮痛外用剤として、O/Wクリーム *

⇒における実施例を説明する。尚、比較例としてはフォス ファチジルイノシトールを除去したものを用いた。

10 【0034】〈製法〉表3記録の各成分を混合し、〇/ Wクリーム状の各消炎領痛外用剤を望造した。

[0035]

【发3】

	実 施 例		比较例
	3	4	2.
フォスファチジルイノシトール	I g	อ ีย	
マイクロクリスタリンワックス	20g	16g.,	20g
ポリオキシエチレン(20)		· .	
ソルビタンモノステアレート	5g	5 g	5 g
セタノール	5 g	5 g	5 g
流動パラフィン	30g	30g	30g
メチルパラベン	0.28	0.2g	0.25
ブチルパラベン	0.1g	0.lg	0.1g
インドメタシン	lg	lg	1 g
稍 製 水	37.7g	37.7g	38.7g

【0036】<消炎鎮翦菜物の経皮吸収試験>実施例3 ※を表4に示す。 ~4及び比較例2の各消炎鎮痛外用剤について、消炎額 [0037] **痫薬物の経皮吸収率を前配と同様に耐定した。その結果※40** 【表4】

	実施例3	実證例 4	比饺纲2
程皮吸収率(48hs设)	6.9%	9.9%	4.5%

【0038】この結果から明らかなように、本実施例の 消炎負羽外用剤は、オイルゲル同様にO/Wクリームに 【0039】 [実施例5~6、比较例3] 水性ゲル

果に低れている。

おいても、比較品に效べて薬物の経皮吸収を促進する効 切 次に、本発明の消炎領痛外用剤として、消炎領和薬物と

してケトプロフェンを含む水性ゲルにおける実施例を説 明する。尚、比較例としてはフォスファチジルイノシト ールを除去したものを用いた。

★ゲル状の各消炎鎮痛外用剤を製造した。 [0041] 【表5】

【0040】〈製法〉表5記賦の各成分を混合し、水性#

- .	実 施 例		比饺例
	5	6	3
フォスファチジルイノシトール	l g	1 0 g	-
アジピン酸ジイソプロピル	10g	l Qg	10 g
プロピレングリコール	5 g	5 g	5 g
POE硬化ひまし油	48	4a	48
カルボキシビニルボリマー	0.2g	0.2g	0.2g
ジイソプロパノールアミン	0.05g	0.05g	0.050
ケトプロフェン	f g	İs	ig
箱製水	78.758	69.75g	79.75g.

【0042】 <消炎鎮痛薬物の経皮吸収試験>実施例5 ~6及び比較例3の各消炎鎮縮外用剤について、消炎鎮 痛薬物の経皮吸収率を前記と同様に測定した。その結果※

※を表6に示す。

[0043] 【表6】

実施例5 実施例6 比咬例3 程皮吸収率(48hs後) 8.6% 10.1% 5.3%

【0044】この結果から明らかなように、本実施例の 消炎領痛外用剤においても、比較品に依べて薬物の経皮 吸収を促進する効果に促れている。

【0045】[実施例7~8、比较例4] W/Oクリ 40 Oクリーム状の各消炎質縮外用剤を製造した。 レム

次に、本発明の消炎鎮痛外用剤として、消炎鎮痛薬物と してプレドニゾロンアセテートを含むW/Oクリームに おける実施例を説明する。尚、比姣例としてはフォスフ ァチジルイノシトールを除去したものを用いた。

【0046】〈製法〉表7配環の各成分を混合し、W/

[0047]

【表7】

11			12
	実 随 例		比較例
	7	8	4
フォスファチジルイノシトール	18	δg	
ソルビタンセスキオレート	1.5g	1.5g	1.5g
混合乳化剂 1>	8.5€	3.5g	3.5g
ミリスチン酸オクチルドデシル	30g	30g	30g
スクワラン	15g	15 c	-15g
トリ-2-エチルヘキサン酸グリ	25 8	25.	258
セリン		•	
プレドニゾロンアセテート	18	is	Is
終製水	23 g	19g	248

1) クエン酸ジステアリルアルコールエステル:ジャシ油脂肪酸 ペンタエリスリット:モノオレイン酸グリセリンチ1:1:1

【0048】 <消炎鎮痛薬物の経皮吸収試験>実施例7 ~8及び比較例4の各消炎鎮痛外用剤について、消炎鎮 痛薬物の経皮吸収率を前配と同様に測定した。その結果 *

*を表8に示す。

[0049]

【表8】

	実施例7	実施例 8	比較例 4
経皮吸収率(48hs後)	8. 1%	11.5%	4.8%

【0050】この結果から明らかなように、本実施例の 消炎鎮痛外用剤においても、比較品に較べて薬物の経皮 吸収を促進する効果に優れている。

[0051] [実施例9~10、比較例5] 軟膏 次に、本発明の消炎鎮痛外用剤として、消炎鎮痛薬物と してヒドロコルチゾンを含む軟膏における実施例を説明 する。尚、比較例としてはフォスファチジルイノシトー ルを除去したものを用いた。

【0052】〈製法〉表9記載の各成分を混合し、軟膏 40 状の各消炎鎮痛外用剤を製造した。

[0053]

【表9】

13

	実施 例		比较例
	9	1 0	5
フォスファチジルイノシトール	lg	58	_
ワセリン	5 g	5 g	5g
流動パラフィン	77.7g	73.7g	78.7s
グリセリンモノステアレート	5 в	5g	. 5g
プロピレングリコール	100	10g	∷ 10g
メチルパラベン	0.28	. 0.2в	.,0.2s
プチルパラベン	C.lg	0.1g	Q.1g
ヒドロコルチゾン	lg	ls	l g

【0054】<消炎漁齋薬物の経皮吸収試験>実施例9

□ 段を表10に示す。

~10及び比較例5の各消炎鎮癌外用剤について、消炎 鎮痛薬物の斑皮吸収率を前記と同様に関定した。その結◆

[0055]

【发10】

	実施例 8	実施例10	比败例写
経皮吸収率(48hs後)	9.5%	11.9%	6.7%

【0056】この結果から明らかなように、本実施例の 消炎缸痛外用剤においても、比較品に較べて薬物の経皮 吸収を促進する効果に低れている。

次に、本発明の消炎館痛外用剤として、消炎館痛薬物と してイププロフェンを含む親水性飲奇における実施例を 説明する。尚、比较例としてはフォスファチジルイノシ トールを除去したものを用いた。

【0058】 < 製法>表11記録の各成分を混合し、親 水性軟管状の各消炎鎮痛外用剤を製造した。

[0059]

【表11】

15			16	1
	実立	色例	比較例	
	1 1	1 2	6	
フォスファチジルイノシトール	l g	5€	_	
ポリオキシエチレンセチルエー	40g	40g	40g	
チル (87.4000)				
ポリオキシエチレンセチルエー	42.58	42.5g	. 42.5g	
テル (MT.400)				
流動パラフィン	15.47g	11.47g	16.47g	
ブチル化ヒドロキシトルエン	0.03g	0.03g	0.038	
イププロフェン	1 g	lg	l g	
			1	

【0060】 <消炎鎮痛契物の経皮吸収試験>実施例1 1~12及び比较何6の各消炎鎮瘤外用剤について、消

⇒結果を表12に示す。

[0061]

炎銭廃薬物の経皮吸収率を前記と同様に測定した。その⇒

【表12】

	実施例11	実施例12	比效例6
経皮吸収率(48hs後)	7.8%	10.1%	5.4%

【0062】この結果から明らかなように、本実施例の 消炎鎮縮外用剤においても、比較品に数べて薬物の経皮 吸収を促進する効果に優れている。

[0063]

【発明の効果】本発明の消炎鎮腐外用剤は、基剤成分と

してフォスファチジルイノシトールを使用することによ り、蒸効成分としての非ステロイド及びステロイド系消 炎鎮痛薬物の経皮吸収性を促進させ、パイオアペイラビ リティーを向上させ、且つ外用剤の安全性、安定性、使 用性に低れたものである。

フロントページの焼き

(51) Int. Cl. 5 庁内盛理番号 識別記号 FI 技術表示箇所 A 6 1 K 31/56 9360-4C 31/60 9360-4C 47/24 E 7433-4C N 7433-4C